

Experimentele medicatie toegankelijk maken voor terminale patiënten

ORANJESTAD — Terminale patiënten of mensen die lijden aan een ernstige ziekte moeten in de toekomst toegang krijgen tot veelbelovende geneesmiddelen die in ontwikkeling zijn. Dat is de visie van het parlement. De PDR-fractie wil een commissie instellen om de mogelijkheden op dit gebied te onderzoeken.

door onze verslaggever
Bobby Spier

Tijdens het afgelopen Interparlementair Koninkrijk-overleg (Ipko) in St. Maarten werd het plan voor toegang tot experimentele medicatie al besproken. Op 1 februari diende de PDR tijdens de begrotingsbehandeling een motie over dit onderwerp in, die volgens fractieleider Andin Bikker door het parlement unaniem werd aangenomen. De motie betreft de instelling van een commissie die de mogelijkheid gaat onderzoeken of Arubaanse patiënten die lijden aan een terminale ziekte, zoals kanker, op betaalbare wijze toegang kunnen krijgen tot veelbelovende geneesmiddelen die nog in hun experimentele fase zitten.

Gekeken moet worden of Aruba zich kan aansluiten bij programma's van universiteiten die verbonden zijn aan academische ziekenhuizen in Nederland.

Effectief of niet

De PDR diende de motie in, omdat zij ziet 'dat onze gemeenschap steeds vaker wordt getroffen door sterfgevallen als gevolg van kanker.' Daarnaast kijkt de partij naar buitenlandse ontwikkelingen. Zo heeft de Amerikaanse FDA (Food and Drug Administration) al een speciaal programma lopen, genaamd 'expanded acces' of 'compassionate-use-program', die patiënten met ernstige en of levensbedreigende aandoeningen al toegang biedt tot experimentele en veelbelovende medicijnen. De medicatie die hiervoor in aanmerking komt, is nog niet volledig goedgekeurd door de instantie zelf en heeft nog geen officiële licentie ontvangen. Dit licentie-proces kan namelijk jaren duren. Dit betekent dat er nog een aantal onzekerheden bestaat over de veiligheid van de medicatie en welke bijwerkingen zij kan veroorzaken. FDA:

"Ze zijn misschien effectief bij de behandeling, of ze zijn het niet. Het is belangrijk om te onthouden dat deze medicatie misschien voor onverwachte bijwerkingen kan zorgen en patiënten moeten ook alle mogelijke gevaren overwegen als zij besluiten de experimentele medicijnen te gaan gebruiken", aldus de FDA. De patiënten die hiervoor in aanmerking willen komen, worden eerst kritisch onderzocht. Daarbij wordt ook gekeken of er geen andere goedgekeurde behandeling bestaat voor de ziekte of aandoening.

Werkbezoek

Ook Nederland heeft programma's lopen waarbij bepaalde universiteiten die verbonden zijn aan een academisch ziekenhuis, terminale patiënten toegang biedt tot veelbelovende experimentele medicijnen. Daarom vindt de PDR het wenselijk dat onderzocht wordt of Aruba zich hierbij kan aansluiten. In aanloop naar het eerstvolgende Ipko in mei of juni, is het de bedoeling dat de commissie op werkbezoek gaat bij een instantie of instelling die dit soort programma's aanbiedt.